BEST AVAILABLE COPY

1/1 ページ w 1945 ②

METHOD FOR MAKING 2-FLUORO-2-DEOXYGLUCOSE

Patent number:

JP7507813T

Publication date:

1995-08-31

Inventor: Applicant:

Applicant: Classification:

- international:

C07H5/02; C07H5/00; (IPC1-7): C07H5/02

- european:

C07H5/02C

Application number: JP19940521070T 19940304

Priority number(s): WO1994US02366 19940304; US19930035421

19930322

Also published as:

WO9421653 (A1) EP0641350 (A1)

EP0641350 (A4)

Report a data error here

Abstract not available for JP7507813T

Abstract of corresponding document: WO9421653

A method is provided for preparing [<18>F]2-fluoro-2-deoxyglucose with an anion exchange resin by effecting an exchange reaction between an aqueous solution of [<18>F]fluoride containing an alkali metal carbonate or bicarbonate, such as sodium bicarbonate, and an anion, such as bicarbonate or carbonate, on the anion exchange resin followed by the displacement reaction with 1,3,4,6-tetra-O-acetyl-2-0-trifluoromethanesulfonyl- beta -D-mannopyranose to form the resulting 2-fluoro-2-deoxyglucose tetraacetate. Improved yields of the [<18>F]2-fluoro-2-deoxyglucose are obtained when the alkali bicarbonate or carbonate is used in the target water.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表平7-507813

第3部門第2区分

(43)公表日 平成7年(1995)8月31日

(51) Int.Cl.*

識別記号

庁内整理番号 8615-4C FI

C 0 7 H 5/02

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求(全 4 頁)

(21)出願番号 特顯平6-521070 (86) (22)出願日 平成6年(1994)3月4日 平成6年(1994)11月22日 (85)翻訳文提出日 PCT/US94/02366 (86)国際出願番号 WO94/21653 (87)国際公開番号 平成6年(1994)9月29日 (87)国際公開日 (31)優先権主張番号 035,421 1993年 3 月22日 (32) 優先日 米国(US) (33) 優先権主張国 EP(AT, BE, CH, DE, (81)指定国 DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, M C. NL. PT. SE), CA, JP

(71)出願人 ゼネラル・エレクトリック・カンパニイ アメリカ合衆国、12345、ニューヨーク州、 スケネクタデイ、リパーロード、1番

(72)発明者 ジョンソン, プルース・フレッチャー アメリカ合衆国、12302、ニューヨーク州、 スコティア、アーピング・ロード、36番

(72)発明者 キセレブ,マキシム・ユリーピッチ アメリカ合衆国、53186、ウィスコンシン 州、ウォークシャ、エス・ウエスト・アヴ ェニュー、エーピーティー4、1815番

(72)発明者 ユーリン, ヨハン スエーデン、ウブサラ、エスー752・38、 クロウガタン、37番

(74)代理人 弁理士 生沼 徳二

(54) 【発明の名称】 2-フルオロー2-デオキシグルコースの製造方法

(57)【要約】

除イオン交換樹脂を用いた $[^{18}\,\mathrm{F}\,]$ 2- フルオロ-2 ーデオキシグルコースの製造方法が提供される。この方法は、アルカリ金属炭酸塩または重炭酸塩(たとえば、 重炭酸ナトリウム)を含有する $[^{18}\,\mathrm{F}\,]$ ファ化物の水溶液と除イオン交換樹脂上の除イオン(たとえば、炭酸または重炭酸アニオン)との間で交換反応を行わせ、次いで1. 3. 4. 6- テトラー0- アセチルー2- 0- トリフルオロメタンスルホニルー $\beta-$ Dーマンノピラノースによる置換反応を行わせて 2- フルオロー2- デオキングルコーステトラアセテートを生成させるというものである。この場合、 標的水中にアルカリ金属炭酸塩または重炭酸を使用すれば $[^{18}\,\mathrm{F}\,]$ 2- フルオローデオキシグルコースの収率の向上が達成される。

特表平7-507813 (2)

・ 請 求 の 範 囲

1. (|) [^{|||}F] ファ化物イオンと、除イオン交換樹脂 の除イオン結合単位1マイクロモル当り10~60ナノモ ルのアルカリ金属炭酸塩または重炭酸塩とを含有する水溶 液を使用しながら、【^{|B}F】ファ化物イオンと前記除イオ ン交換樹脂にイオン結合した陰イオンとの間で陰イオン交 換反応を行わせ、(1) 1. 3. 4. 6-テトラ-O-アセ チルー2-0-トリフルオロメタンスルホニルー8-D-マンノピラノースの有機溶媒溶液のトリフルオロメタンス ルホニルエステル設置基によって前記工程(1) の前記数イ オン交換樹脂上の [18] ファ化物イオンを置換し、(3) 前記工程(2) において前記はイオン交換樹脂から捕集され た流出液から有機溶媒を除去した後の残留物をハロゲン化 水素の水溶液で処理し、それによって得られたチトラアセ チルー2-フルオロー2-デオキシグルコースを加水分解 し、次いで(4) 前記工程(3) から得られた [¹⁸F] 2ーフ ルオロー2ーデオキシグルコースを回収する第工程を含む ことを特徴とする、2ーフルオロー2ーデオキシーDーグ ルコースの製造方法。

- 2. 前記階イオン交換機能上の前記階イオンが炭酸また は重炭酸アニオンである請求の範囲第1項記載の方法。
- 3. 解記院イオン交換機能がピペリジノビリジニウム基で官能化されたポリスチレン製脂である幼虫の範囲第1項記載の方法。
 - 4. [¹⁴F] ファ化物イオンと共に使用される前紀アル

- カリ金属重炭酸塩が重炭酸ナトリウムである請求の範囲第
- 」項記録の方法。
- 5. 前記有機溶媒がアセトニトリルである請求の範囲第 1項記録の方法。

79 22 **3**

2 - フルオロー 2 - デオキシグルコースの製造方法

<u>発明の背景</u> 本発明は、陰イオン交換樹脂を用いた2-フルオロ-2

-デオキシーD-グルコースまたは [¹⁸F] 2FDGの製

造方法に関するものである。更に詳しく営えば、本発明は [¹⁴F] フッ化物イオンをより効果的に捕捉するために陰 イオン交換樹脂を使用する方法に関するものであって、か かる方法は炭酸または重炭酸アニオンのごとき粒イオンを 育する防イオン交換樹脂を [^{||}F] フッ化物イオン含有類 的水とアルカリ金属炭酸塩または重炭酸塩(たとえば、重 **炭酸ナトリウム)との水溶液で処理することを含んでいる。** 本発明以前には、帰電子放射断層機影法 (PET法) 用 の放射性医薬品として使用される [¹⁸ P] 2 F D G を製造 するために各種の方法が使用されていた。かかる方法の関 発および改良のためには多大の努力が行われてきた。 [ll F】ファ化物イオンは小さい朋増エネルギー(0. 6 4 M e V)を有するため、PET例定に感じて最高の固有分解 能をもたらすと共に、109.7分という割合に好都合な 半減期を育している。下記の反応式は、1. 3. 4. 6-テトラーローアセチルー2-0-トリフルオロメタンスル ホニルー8-D-マンノピラノースまたは「トリフレート (triffitt)」の存法を用いて開始される[¹¹F] 2FDG の経過な製造手頭を示している。



式中、Acは酢酸基、そして「PTR」は相関移動試棄である。

上記の手順に従って [¹¹F] 2FDGを合成するための 1つの方法は、ハマチャー(Basacher) 春によって示されて いる (ジャーナル・オブ・ニュークリアー・メディシン() serest et Neclest Ardicise) 、第27卷、235~23 8頁(1986年))。ハマチャー等は、 [^{|‡}F] ファ化 物用の相関移動触媒としてアミノボリエーテル (クリプト フィックス(Krypteliz) 222またはK222)-炭酸カ リウム館体を使用している。 [^{ig}F] 2FDGを製造する ためのもう1つの方法は、プロダック(Braduct) 等によっ て示されている【アプライド・ラジェーション・アンド・ アイソトープ(Applied Redistion and Isotope) 、第39 巻第7号、699~703号(1988年))。この方法 は、相間移動触媒として、ハマチャー等のアミノポリエー テルーカリウム館体の代りに水酸化テトラブチルアンモニ ウムを使用するものである。 プロダック みはテトラプチル アンモニウム対イオンを使用すればトリフレートが [11][] フッ化物イオンと反応することを開示しているが、報告さ れた収率は12~17%である。これは、[¹¹F] 2FD

Gの崩潰的な自動生産のために満足すべきものと考えられるレベルよりも顕著に低い。

[18F] 2FD G 合成用の相関移動試薬を用いた上記の方法は、特にクリプトフィックス222が相関移動触媒として使用される場合、固有の欠点を有している。クリプトフィックスは有器であると共に、患者への最終投与分から (仮跡量の相関移動触媒を除去することは困難な場合が多い。従って、使用に免立って仮跡量の相関移動触媒を除去するために積巧な方法を使用しなければならない。それ故、かかる PTR を使用しながら自動化を実施することは一層困難となる。

[11 P] 2 P D G を製造するための相関移動触域の使用に関する改良は、ジョンソン (lobsises) 等の米国特件第5169942号明報書中に示されている。それは重比数テトラアルキルアンモニウムのごとき症性の低い P T R を使用するというものである。それでも、静脈内への使用に先立って最終投与分から複球量の P T R をできるだけ除去することが望ましいものと判明したが、これはかかる方法の手軽を複雑にする。

後記において引用されるエス・エイ・トーロンギアン (s.i. Toologias) 等の論文中に示されているごとく、 [¹⁴ F] ファ化物イオンを捕捉するために臨イオン交換機能を使用する別の [¹⁸ F] 2FDG製造方法も公知である。 しかしながら、かかるなイオン交換機能法によって製造された [¹⁸ F] 2FDGの収率はPTRを使用する方法の場合

セチルー2-フルオロー2-デオキシグルコースを加水分解し、次いで(4) 工程(3) から得られた [¹⁸F] 2-フルオロー2-デオキシグルコースを回収する場工程を含むことを特徴とする、 [¹¹F] 2-フルオロー2-デオキシーD-グルコースの製造方法が退供される。

使用し得るイオン交換制能の実例としては、 [¹⁴ F] ファ化物イオンを摘捉するために役立つと共に、患者に注射される混合物を汚染することなしに相関移動試薬として聞くピペリジノピリジニウム基で宮蛇化されたポリスチレン出版が挙げられる。好選ななイオン交換制能は、好ましくはピリジニウム基にイオン結合された運換可能な炭酸または重皮酸アニオンを有する「ムルホランド(Q+1kolline)」はイオン交換場間である。

はイオン交換器値と [18F] ファ化物イオンとの間の初期度換反応に襲しては、 [18F] ファ化物イオンはアルカリ金属皮酸塩または重炭酸塩と共に水溶液として導入される。 重读酸ナトリウムが好適であるとは含え、 その他のアルカリ金属重炭酸塩または炭酸塩(たとえば、 重炭酸カリウムおよび炭酸ナトリウム)を使用することもできる。 [18F] ファ化物イオンは、上記の「発明の記述」中に示された濃度範囲内にあるアルカリ金属重炭酸塩の水溶液に添加されることが好ましい。

【¹⁸F】 ファ化物イオンおよびアルカリ会属重炭酸塩または炭酸塩の水溶液を降イオン交換樹脂に通して交換を行わせ、それによってなイオン交換樹脂上に【¹⁸F】 ファ化

よりも類著に低いことが料明した。それ故、陰イオン交換 機脂を用いて [¹⁸F] ファ化物イオンをより効果的に捕捉 することによって [¹⁸F] 2FDGの収率を向上させるた めの方法が得られれば望ましいわけである。

発明の概要・

本発明は、炭酸または重炭酸アニオンを育する酸イオン 交換機能を使用すれば【¹⁸ P】 2 P D G の収率の向上が速 成されるという発見に基づいている。すなわち、【¹⁸ P】 ファ化物イオン含有様的水と陰イオン交換機能とを直接に 接触させるのに先立ち、【¹⁸ P】 ファ化物イオン含有様的 水を下記のごとき比率のアルカリ金属炭酸塩または重炭酸 塩と混合すれば、【¹⁸ P】 2 F D G の収率の向上が適成さ れることが判明した。

発明の記述

本発明によれば、(1) 諸求の範囲第1項に従って製造されたシラノール非含有有機ケイ素機脂は末、ピニル産後メチルボリシロキサン波動体、水素化ケイ素シロキサン液 体、阻害剤および有効量の白金触媒、(2) 1、3、4、6 ーテトラー〇ーアセチルー2-〇ートリフルオロメタンルホニルーカーローマンノピラノースの有機溶液のトリフルオロメタンスルホニルエステル股離路によって工程(1) の除イオン交換樹脂上の [¹⁸ F] ファ化物イオン程度し、(1) 工程(2) において除イオン交換樹脂から捕集された液出液から有機溶媒を除去した後の残留物をハトラア

物イオンをより効果的に捕捉した後、陰イオン交換樹脂を無水の有機溶媒(たとえば、アセトニトリル)で処理して水を除去することができる。次いで、陰イオン交換樹脂を70~90℃に加熱した後、「トリフレート」(すなわち、1.3.4.6ーナトラーローアセチルー2ーロートリフルオロメタンスルホニルーβーローマンノビラノース)の有機溶媒溶液を通すことにより、トリフレートの設備基と
[18 F]ファ化物イオンとの間で交換を行わせればよい。その後、追加の有機溶媒で陰イオン交換樹脂を洗うことが

除イオン交換樹脂から得られた液出液から、誠圧下で窒素またはヘリウムの気液中に有機熔媒が除去される。得られた残留物を使ハロゲン化物の水溶液(たとえば、HCIの2N水溶液)で処理し、そして十分な時間(たとえば、10~20分間)にわたり湿液することによって [¹⁸F] 2FDGテトラアセチートが加水分解される。こうして得られた溶液がイオン遅溶樹脂、逆相シリカゲルおよびアルミナ・セブ・パックに通され、そして抽象びんに集められる。その後、消集びん内の放射能を測定すると共に、TLCによって純度を評価すればよい。

当案者が本発明の実施を一層負く理解し得るようにする ため、以下に実施例を示す。この実施例は例示を目的とし たものであって、本発明の範囲を制限するものではない。 なお、全ての部は重量部である。

実施例

特表平7-507813 (4)

こうして得られた旅波をイオン選帯樹脂(パイオラッド() ioraé) 社製AG-11A8] 、逆相C18シリカゲル (ス ペルコ(Sejeico) 社製SPE) およびアルミナ・セブ・パ ック 【ウォーターズ (Fattern) 社製】に通して抽集びんに集 れた溶液を、10~20mgの2%規模除イオン交換機器 めた。雑集びん内の放射能を測定すると共に、TLCによ って純度を評価した。下記のごとき結果が得られたが、こ こに報告された収率は崩壊に関して補正されていない。な お、nは実験回数である。

[11F] 2FDGの収率

棚的水中の 9.5 μ m+1					
NaHCO ₃ の有無	仅 苹	95%信頼水準	n		
			_		
有	19. 5%	1. 1%	1		
無	15. 1%	1, 1%	21		

【¹⁸F】 2FDGテトラアセテートの収率を測定した点 を除き、上記の手順を練返した。彼的水中には0.3 μ ma Ⅰ の重皮酸ナトリウム溶液を使用し、またカラムは80~ 90℃に加熱した。下記のごとき結果が得られたが、この 場合の収率は崩壊に関して韓正されている。

[|『F] 2FDGチトラアセチートの収率

0. 5~10mCiの [¹⁸F] ファ化物を含有する受け

毎内のサイクロトロン側的から得られた1.0~1.5m

lの水に 0。 5~1、 5 g mol の重炭酸ナトリウムおよび

10~500μ!の殴イオン水を緊加した。こうして得ら

を含有するカラムに通した。この除イオン交換報路は、エ

ス・エイ・トーロンギアン (S. A. Teorongian) 等 (ニュー

クリアー・メディシン・アンド・パイオロジー (Exc)、Yed

. Biel.)、第17卷、273~279頁(1990年)、 インターナショナル・ジャーナル・オブ・ラジエーション ・アプリケーションズ・アンド・インストルメンテーショ

ンffat. J. taffitt, topl. factron.)、パートB) によっ て示されたような炭酸型の『ムルホランド』除イオン交換 樹脂であった。次いで、1mlの乾燥アセトニトリルを樹 脳中に通して水を除去した。次に、強イオン交換機器を8 0~90℃に加熱した後、0、75m1のアセトニトリル 中に30mgの1. 3. 4. 6ーテトラーローアセチルー 2-0-トリフルオロメタンスルホニルー8-D-マンノ

ピラノース(トリフレート)を含育して成る熔液を樹脂カ

ラム中に押込んで選換を行わせた。次いで、カラムを0.

5 mlのアセトニトリルで洗った。流出液をプラスチック

容響内に捕集し、そして減圧下で加熱しながらアセトニト

リルを窒素気流中に除去した。得られた残留物を2mlの 2 N塩酸で処理した後、15分間にわたり遅速することに よって [187] 2FDGテトラアセテートを加水分解した。

課的水中の6.3 μπεί	カラム		. 95% B		
N a H C O ₃ の有無	温度	权事	费水準	n	
				_	
有	711	69. 6%	4. 196	12	
無	708	\$6.0%	11. 196	4	
有	202	69. 496	2. 596	\$	
無	708	51, 1%	3. 1%	•	

査1および2中の結果によって示されるごとく、本発明 に従って領的水中にNaHCO $_1$ を使用した場合には $\{^{|1\}}$ F] 2 P D G および対応するテトラアセテートの収率が額 者に改善された。

上記の実施例は本発明方法の実施に際して使用し得る極 めて多数の変数性のほんの一部を例示するものに過ぎない のであって、本勢明においてはこの実施例に先行する疑明 中に示された運かに広い範囲のアルカリ金属炭酸塩または 重炭酸塩および条件を使用し得ることを理解すべきである。

		_	_		
9 # 1	甲素	=	8	PCT/USD-VICE	riano №. Mi
CLASSIFICATION OF SURJECT MATTER DOCS: JUTE 1889 SCI. SOPPLA, JR.J. JR.J. SCI. SOPPLA, JR.J. JR.J. FELLOS SCANCION FREED SCANCION FREED SCANCION DOCS. JUNEAU, JR.J. JR.J. U.S.: JUNEAU, JR.J. JR.J. SCHOOL SCANCION OF THE STANSON OF THE SCANCION OF THE SCA	er is beth or	,		-0-6)	In the fields surement
APE BOCLAGENTS CONSIDERED TO BE TOUR				where presentable	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
properly Chairm of Security, who hadeness	·			70 70000	Automotive Programme Progr
Nuch Med. Biology, volume A. Toerangien et al. "Poursi Plores-Deutosis by Direc Costsmeny 4-Amhopysidin paga 274, column 1, See 2	ne Produi 1. Nuclei Nuclei 1. Nuclei 1. Strong	ction ophii n, j	of 2-De ic Each seges 27	0xy-2-[18F] ange on v 73-279, see	
	of bear C.	0		<u></u>	
	["]	•	===		
	· ·	•	===		
	·-~ ⁷	•	≕		

60 APGE 1994				6 1994	
tony and mading shifting of the SA/US Communitor of Assay and Trademake See PCT Be PCT TO C. 1829	~	_	0. When	guw	uden for

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.